

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



(51) Classification internationale des brevets ⁷ :	A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 00/46209
C07D 231/14, A61K 31/415, A61P 25/00, C07C 69/738, 251/80	AI	(43) Date de publication internationale: 10 août 2000 (10.08.00)
France, F75013 Paris (FR), BARTH, Francis [FR us Jacques Brel, F34070 Montpellier (FR). (72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CAMUS, [FR/FR]; 11, rue de Guyenne, F-31600 Mu MARTINEZ, Serge [FR/FR]; 17, avenue d'Assas, Montpellier (FR), RINALDI, Murielle [FR/FR]; 5 Fontardies, F-34680 St. Georges d'Orques (FR). (74) Mandataire: THOURET-LEMAITRE, J	28.01.0 If uf US enue /FR]; 6 Philip ret (FF F-340	BY, CÅ, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, BS, FI Of GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, DI, LI, NI, SI, PI OF GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, DI, LI, NI, SI, PI KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MS DS, LS, GS, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZWV), brevet curpsien (AM, AZ BY, KG, KZ, MB, RU, TJ, TM, Drevet curpsien (AM, AZ BY, KG, KZ, MB, RU, TJ, TM, Drevet curpsien (AF, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG). Publice Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: PYRAZOLECARBOXYLIC ACID DERIVATIVES, THEIR PREPARATION, PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS CONTAINING THEM

(54) Titre: DERIVES D'ACIDE PYRAZOLECARBOXYLIQUE, LEUR PREPARATION, LES COMPOSITIONS PHARMACEU-TIQUES EN CONTENANT

(57) Abstract

The invention concerns N-piperidino-5-(4-bromopheny))-1-(2,4dichloropheny))-4-ethylpyrazole-3-carboxamide, the salts and solvenst thereof which are powerful antagonists of cannabinoid CB, receptors. The method for preparing them consists in reacting a functional derivative of 5-(4-bromophenyl)-1-(2,4-dichlorophenyl)-4-ethylpyrazole-3-carboxylic acid with 1-aminopiperidine with subsequent optional salification.

(57) Abrégé

Le N-pipéridino-5-(4-bromophényi)-1-(2,4-dichloro phényi)-4-éthytpyrazole-3-carboxamide, ses sels et solvants sont des puissants antagonistes des récepteurs aux camabinoides CBI. Ils sont préparés par réaction d'un dérivé fonctionnel de l'acide 5-(4-bromophényi)-1-(2-di-cilchtorphényi)-4-éthytpyrazole-3-carboxylique avec la 1-aminospérdine puis silification éventuelle.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

LS Lesotho

SI Slovénie

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

ES Espagne

AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaĭdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	MI.	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékisten
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Vict Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Coréc	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

WO 00/46209 PCT/FR00/00194

DERIVES D'ACIDE PYRAZOLECARBOXYLIQUE, LEUR PREPARATION, LES COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES EN CONTENANT.

La présente invention concerne un nouveau dérivé du pyrazole, ses sels et leurs solvats, un procédé pour leur préparation et des compositions pharmaceutiques les contenant.

5

10

15

20

25

30

Les demandes de brevet EP-A-576 357, EP-A-658 546 et WO-97/19063 décrivent des dérivés du pyrazole présentant une affinité pour les récepteurs aux cannabinoîdes. Plus particulièrement, la demande de brevet EP-A-656 354 décrit le N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxamide, également dénommé SR 141 716, et ses sels pharmaceutiquement acceptables qui présentent une très bonne affinité pour les récepteurs aux cannabinoïdes centraux.

Des composés proches du SR 141716 ont été décrits dans la littérature, notamment le N-pipéridino-5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthyl pyrazole-3-carboxamide, ci-après dénommé composé A, qui est décrit par B.F. Thomas et al. dans J. Pharm. Exp. Therap., 1998, 285, 285-292.

Les effets des cannabinoïdes sont dûs à une intéraction avec des récepteurs spécifiques de haute affinité présents au niveau central (Devane et al., Mol. Pharmacol., 1988, 34, 605-613) et périphérique (Nye et al., Pharmacol. and Experimental Ther., 1985, 234, 784-791; Kaminski et al., 1992, Mol. Pharmacol., 42, 736-742; Munro et al., Nature, 1993, 365, 61-65).

La caractérisation des récepteurs a été rendue possible par la mise au point de ligands synthétiques spécifiques des récepteurs aux cannabinoïdes tels que les agonistes WIN 55212-2 (J. Pharmacol. Exp. Ther., 1993. 264, 1352-1363) ou le CP 55,940 (J. Pharmacol.

35 1993, <u>264</u>, 1352-1363) ou le CP 55,940 (J. Pharmacol. Exp. Ther., 1988, <u>247</u>, 1046-1051). La pharmacologie des sous-types CB₁ et CB₂ des récepteurs aux cannabinoïdes est exposée dans Pharmacol. Ther., 1997, <u>74</u>, 129-130.

10

15

20

On a maintenant trouvé un nouveau dérivé de N-pipéridino-3-pyrazole carboxamide qui possède une très bonne affinité pour le sous-type CB1 des récepteurs aux cannabinoides (récepteurs CB1) avec une longue durée d'action et qui est utile dans les domaines thérapeutiques où les cannabinoides sont connus pour intervenir.

Selon un de ses aspects, la présente invention concerne le N-pipéridino-5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichloro phényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxamide de formule :

$$H_5C_2$$
 CO-NH- N CI

ses sels pharmaceutiquement acceptables et leurs solvats.

Selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne un procédé pour la préparation du composé (I) ci-dessus, de ses sels et de leurs solvats, caractérisé en ce qu'on traite un dérivé fonctionnel de l'acide 5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxylique de formule:

avec la 1-aminopipéridine, dans un solvant organique et en présence d'une base ; et éventuellement on transforme le composé ainsi obtenu en l'un de ses sels ou l'un de leurs solvats. WO 00/46209 PCT/FR00/00194

La réaction est effectuée en milieu basique, par exemple en présence de triéthylamine dans un solvant inerte tel que le dichlorométhane ou le tétrahydrofurane.

- 5 Comme dérivé fonctionnel de l'acide (II) on peut utiliser le chlorure d'acide, l'anhydride, un anhydride mixte, un ester alkylique en C1-C4 dans lequel l'alkyle est droit ou ramifié, un ester activé, par exemple l'ester de p-nitrophényle, ou l'acide libre N.N-10 opportunément activé, par exemple, avec le dicyclohexylcarbodiimide ou avec l'hexafluorophosphate de benzotriazol-N-oxotris (diméthylamino) phosphonium (BOP).
- Ainsi par le procédé selon l'invention, on peut faire 15 réagir le chlorure de l'acide de formule (II) obtenu par réaction du chlorure de thionyle sur l'acide de formule (II) dans un solvant inerte, tel que le benzène toluène, solvant chloré ou un (le dichlorométhane, le dichloroéthane, le chloroforme par 20 exemple), un éther (tétrahydrofurane, dioxane par exemple), amide (N, N-diméthylformamide ou un exemple) sous une atmosphère inerte, à une température comprise entre 0°C et la température de reflux du solvant.
- Une variante au mode opératoire consiste à préprarer l'anhydride mixte de l'acide de formule (II) par réaction du chloroformiate d'éthyle avec l'acide de formule (II), en présence d'une base telle que la triéthylamine.
- 30 L'acide de formule (II) peut être préparé selon le Schéma réactionnel décrit ci-après dans lequel : LiHMDS : sel de lithium de l'hexaméthyldisilazane NBS : N-bromosuccinimide.

SCHEMA 1

- 5 La première étape est effectuée d'après J.
 Heterocyclic. Chem., 1989, <u>26</u>, 1389. A l'avant-dernière
 étape, la transformation du substituant 4-bromométhyle
 du pyrazole en 4-éthyle est effectuée selon J. Am.
 Chem. Soc., 1968, <u>90</u>, 5615.
- 10 La 1-aminopipéridine utilisée est un produit commercial. L'ester de formule (VII) et l'acide de formule (II) peuvent être préparés selon un autre procédé qui constitue un objet ultérieur de la présente ivention.

Ce procédé est illustré par le schéma réactionnel ciaprès dans lequel Alk représente un (C₁-C₆)alkyle et représente un éthyle.

Ce procédé est caractérisé en ce qu'un ester alkylique, préférentiellement éthylique, de l'acide 5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxylique est préparé par cyclisation d'un ester alkylique, préférentiellement éthylique, de l'acide 3-(4-bromobenzoyl)-2-(2-(2,4-dichlorophényl)) hydrazono) pentanoate (IX).

10

WO 00/46209 PCT/FR00/00194

5

10

15

20

25

30

35

Cette réaction est effectuée dans un solvant protique tel qu'un alcool, par exemple un alcool en C1-C4, préférentiellement l'éthanol, à une température comprise entre la température ambiante et 80°C, préférentiellement à reflux de l'éthanol. l'invention. lester alkylique, Selon préférentiellement de l'acide 3-(4éthylique, bromobenzov1) -2-(2-(2,4dichlorophényl) hydrazono) pentanoate est préparé 2.4-dichlorophénylhydrazine, d'un sel de action préférentiellement le chlorhydrate, sur un ester alkylique, préférentiellement éthylique, de l'acide 4bromobenzov1-2-oxopentanoïque (VIII). La réaction est effectuée dans un solvant protique, par en C₁-C₄, préférentiellement exemple un alcool l'éthanol. Selon l'invention l'ester alkylique, préférentiellement éthylique, de l'acide 4-bromobenzoyl-2-oxopentanoïque est préparé par action de LiHMDS puis d'un ester alkylique, préférentiellement éthylique, de l'acide 2la (imidazol-1-yl)-2-oxoacétique sur bromobutyrophénone. La réaction est effectuée dans un solvant organique tel aromatique 011 un éther, gu'un solvant préférentiellement le méthyl-tert-butyléther. première étape de cette réaction est effectuée à basse température, par exemple à une température comprise -60°C, préférentiellement à ent.re 0°C température voisine de -20°C ; la seconde étape est une température comprise entre la réalisée à température ambiante et -20°C, préférentiellement à température ambiante. Ainsi selon le schéma 2, la préparation d'un ester 5-(4-bromophényl)-1-(2,4alkylique de l'acide dichlorophényl) -4-éthylpyrazole-3-carboxylique

est effectuée à partir de l'acide 4-bromobenzoyl-2oxopentanoïque (VIII) par action d'un sel de 2,4-

dichlorophénylhydrazine puis cyclisation.

10

15

20

25

La bromobutyrophénone est commerciale.

L'ester éthylique de l'acide 2-(imidazol-1-yl)-2-oxoacétique est décrit et préparé selon J. Org.. Chem., 1981, 46 (1), 211-213.

La présente invention comprend également un procédé de préparation d'un ester alkylique, préférentiellement l'acide 5-(4-bromophényl)-1-(2,4éthylique, de dichlorophényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxylique à partir de l'acide 4-bromobenzoyl-2-oxopentanoïque par action 2.4-dichlorophénylhydrazine, d'un sel de préférentiellement le chlorhydrate, dans un solvant exemple un alcool en protique. par préférentiellement l'éthanol. La réaction est effectuée à une température comprise entre la température ambiante et 80°C, préférentiellement à reflux de l'éthanol.

Les composés de formule :

$$Br$$
 N
 NH
 CI
 CO_2Alk
 (IX)

dans lesquels Alk représente un (C_1-C_6) alkyle sont nouveaux et font partie de l'invention. Préférentiellement Alk représente un éthyle.

Le composé de formule (I) obtenu par le procédé selon l'invention est isolé, sous forme de base libre ou de sel ou de solvat, selon les techniques conventionnelles.

Les sels pharmaceutiquement acceptables du composé de formule (I) comprennent les sels d'addition d'acides tels que le chlorhydrate, le bromhydrate, le sulfate,

WO 00/46209 PCT/FR00/00194 8

l'hydrogénosulfate, le dihydrogénophosphate, le méthanesulfonate, le méthylsulfate, l'oxalate, 16 maléate, le fumarate, le 2-naphtalènesulfonate, le glyconate, le gluconate, le citrate, l'iséthionate, le paratoluènesulfonate, le succinate.

Le composé de formule (I) peut être isolé sous forme d'un de ses sels, par exemple le chlorhydrate ou l'oxalate ; dans ce cas, la base libre peut être préparée par neutralisation dudit sel avec une base minérale ou organique, telle que l'hydroxyde de sodium ou d'ammonium, la triéthylamine ou un carbonate ou bicarbonate alcalin tel que le carbonate bicarbonate de sodium ou de potassium, et transformée en un autre sel comme le méthanesulfonate, le fumarate ou le 2-naphtalènesulfonate.

15

5

10

20

25

30

Lorsque le composé de formule (I) est obtenu sous forme de base libre, la salification est effectuée par avec l'acide choisi dans un traitement organique. Par traitement de la base libre, dissoute par exemple dans un éther tel que l'éther diéthylique ou dans l'acétone, avec une solution de l'acide dans le même solvant, on obtient le sel correspondant qui est isolé selon les techniques classiques.

Les composés de formule (I) possèdent une très bonne affinité in vitro pour les récepteurs aux cannabinoïdes CB1, dans les conditions expérimentales décrites par Devane et al., Mol. Pharmacol., 1988, 34, 605-613.

Ainsi le composé selon l'invention présente une très forte affinité pour les récepteurs aux cannabinoïdes CB₁ humains (Ki = 5,4 nM) qui se compare favorablement à celle du SR 141716 pour les mêmes récepteurs, déterminée dans les mêmes conditions (Ki = 34 nM).

Le composé selon l'invention a également été comparé au N-pipéridino-5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-

35 4-méthylpyrazole-3-carboxamide, (composé A). L'affinité pour les récepteurs aux cannabinoïdes CB1 humains, de ce composé, mesurée dans les mêmes conditions, se traduit par un Ki de 8 nM.

Par ailleurs, on a comparé la durée d'occupation des récepteurs CB₁ présents dans le cerveau par les 3 composés suivants :

- le composé de formule (I) selon l'invention,
- le SR 141716,

5

10

15

20

25

30

- le composé A.

L'étude a été réalisée *in vivo* chez la souris, après administration orale de chacun des composés à la dose de 10 mg/kg, selon la technique décrite dans M. Rinaldi-Carmona et al., Life Sciences, 1995, <u>56</u>, 1941-1947. Les résultats obtenus sont rassemblés dans le tableau ci-dessous.

TABLEAU 1

	% d'occ	supation des
	récepteurs	
	1 heure	24 heures
Composé de	82 %	44 %
formule (I)		
SR 141716	69 %	4 %
Composé A	89 %	4 %

De façon surprenante, on observe que le composé de formule (I) selon l'invention est le seul à présenter une occupation importante (44 %) 24 heures après son administration.

D'autre part, la nature antagoniste du composé de formule (I) a été démontrée par les résultats obtenus dans les modèles de l'inhibition de l'adénylate-cyclase comme décrits dans M. Rinaldi-Carmona et al., J. Pharmacol. Exp. Ther., 1996, <u>278</u>, 871-878.

Plus particulièrement, le composé de la présente invention, tel quel ou sous forme d'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables, est un antagoniste puissant et sélectif des récepteurs aux cannabinoïdes CB₁.

La nature antagoniste du composé selon l'invention ainsi que sa bonne pénétration dans le système nerveux central sont confirmées par les résultats obtenus dans le modèle de l'antagonisme de l'hypothermie provoquée par un agoniste des récepteurs aux cannabonoïdes. Ainsi le composé de formule (I) selon l'invention antagonise l'hypothermie induite par le WIN 55212-2 chez la souris avec une DE50 0,3 mg/kg per os dans le test décrit par Pertwee R.G. et al. dans Marijuana, 84, Ed. Harvey, D.Y. Oxford IRL Press, 1985, 263-277. Dans ce test, on a compasé l'activité et la durée d'action de 3 composés. Les résultats obtenus sont rassemblés dans le tableau ci-après :

TABLEAU 2

5

10

15

20

25

Antagonisme de l'hypothermie induite

	Durée d'action			
	DE ₅₀ p.o.	Dose p.o.	24 h	
Composé de formule	0,3 mg/kg	1 mg/kg	actif	
SR 141716	0,4 mg/kg	1 mg/kg 10 mg/kg	non actif actif	
Composé A	0,3 mg/kg	1 mg/kg 10 mg/kg	non actif actif	

On constate que le composé de la présente invention présente une DE_{50} comparable à celles des composés de l'art antérieur, cependant que sa durée d'action est nettement supérieure.

Ainsi, alors que 24 heures après leur administration le SR 141716 et le composé A ne sont actifs qu'à la dose de 10 mg/kg/p.o., le composé de formule (I) selon l'invention, est actif 24 heures après son administration, à une dose 10 fois inférieure (1mg/kg/p.o.).

La longue durée d'action du composé de formule (I) selon l'invention est particulièrement remarquable et représente un avantage important pour son utilisation en tant que médicament.

La toxicité des composés (I) est compatible avec leur utilisation en tant que médicament.

WO 00/46209 PCT/FR00/00194

5

10

15

20

25

30

35

Selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne l'utilisation d'un composé de formule (I), ou de l'un de ses sels ou solvats pharmaceutiquement acceptable, pour la préparation de médicaments destinés à traiter les maladies impliquant les récepteurs aux cannabinoides CB₁.

Par exemple et de manière non limitative, le composé de formule (I) est utile comme médicament psychotrope, notamment pour le traitement des troubles anxieux, des troubles de l'humeur, des troubles délirants, des troubles psychotiques en général, pour le traitement de la schizophrénie, de la dépression, ainsi que pour le traitement des troubles liés à l'utilisation de substances psychotropes, notamment dans le cas d'un abus d'une substance et/ou de dépendance à une substance, y compris la dépendance alcoolique et la dépendance nicotinique.

Le composé de formule (I) selon l'invention peut être utilisé comme médicament pour le traitement des neuropathies, de la migraine, du stress, des maladies d'origine psychosomatique, de l'épilepsie, des troubles du mouvement, en particulier des dyskinésies ou de la maladie de Parkinson.

Le composé de formule (I) selon l'invention peut également être utilisé comme médicament dans traitement des troubles mnésiques, des en particulier dans le traitement cognitifs, démences séniles, de la maladie d'Alzheimer, ainsi que dans le traitement des troubles de l'attention ou de la vigilance. De plus, le composé de formule (I) peut être utile comme neuroprotecteur, dans le traitement des maladies neurodégénératives.

Le composé de formule (I) selon l'invention peut être utilisé comme médicament dans le traitement des troubles de l'appétit, de l'appétence (pour les sucres, carbohydrates, drogues, alcools ou toute substance appétissante) et/ou des conduites alimentaires, notamment en tant qu'anorexigène ou pour le traitement

de l'obésité ou de la boulimie ainsi que pour le traitement du diabète de type II ou diabète non insulinodépendant. De plus, le composé de formule (I) selon l'invention peut être utilisé en tant que médicament dans le traitement des troubles gastrointestinaux, des troubles diarrhéiques, des ulcères, des vomissements, des troubles vésicaux et urinaires, des troubles cardio-vasculaires, des troubles de la fertilité, des phénomènes inflammatoires, des maladies infectieuses ainsi qu'en tant que médicament pour la chimiothérapie anticancéreuse.

Selon la présente invention, le composé de formule (I) est tout particulièrement utile pour le traitement des troubles psychotiques, en particulier la schizophrénie; pour le traitement des troubles de l'appétit et de l'obésité pour le traitement des troubles mnésiques et cognitifs; pour le traitement de la dépendance alcoolique, de la dépendance nicotinique, c'est à dire

le sevrage

le sevrage alcoolique et pour

pour le 20 tabagique.

5

10

15

25

30

35

Selon un de ses aspects, la présente invention est relative à l'utilisation d'un composé de formule (I) de ses sels pharmaceutiquement acceptables et de leurs solvats pour le traitement des troubles et maladies indiqués ci-dessus.

Selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne également l'utilisation des composés de formule (I), tels quels ou sous forme radiomarquée comme outil pharmacologique chez l'homme ou chez l'animal, pour la détection et le marquage des récepteurs CB1.

Le composé selon l'invention est généralement administré en unité de dosage.

Lesdites unités de dosage sont de préférence formulées dans des compositions pharmaceutiques dans lesquelles le principe actif est mélangé avec un excipient pharmaceutique.

10

15

20

25

30

35

Ainsi, selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne des compositions pharmaceutiques renfermant, en tant que principe actif, un composé de formule (I), un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou un de leurs solvats.

Le composé de formule (I) ci-dessus et ses sels ou solvats pharmaceutiquement acceptables peuvent être utilisés à des doses journalières de 0,01 à 100 mg par kg de poids corporel du mammifère à traiter, de préférence à des doses journalières de 0,02 à 50 mg/kg. Chez l'être humain, la dose peut varier de préférence de 0,05 à 4000 mg par jour, plus particulièrement de 0,1 à 1000 mg par jour selon l'âge du sujet à traiter ou le type de traitement, à savoir prophylactique ou curatif. Bien que ces dosages soient des exemples de situations movennes, il peut y avoir des particuliers où des dosages plus élevés ou plus faibles de tels dosages appartiennent appropriés, également à l'invention. Selon la pratique habituelle, le dosage approprié à chaque patient est déterminé par le médecin selon le mode d'administration, l'âge, le poids et la réponse dudit patient.

Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention pour l'administration orale, sublinguale, inhalée, sous-cutanée, intramusculaire, intraveineuse, transdermique, locale ou rectale, le principe actif administré sous forme unitaire des d'administration. en mélange avec supports pharmaceutiques classiques, aux animaux et aux êtres formes unitaires d'administration humaing. Les appropriées comprennent les formes par voie orale telles que les comprimés, les gélules, les poudres, les granules et les solutions ou suspensions orales, les formes d'administration sublinguale et buccale, les aérosols, les formes d'administration topique, les implants, les formes d'administration sous-cutanée, intramusculaire, intraveineuse, intranasale ou intraoculaire et les formes d'administration rectale.

10

15

20

25

30

35

Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention, le principe actif est généralement formulé en unités de dosage contenant de 0,05 à 1000 mg, avantageusement de 0,1 à 500 mg, de préférence de 1 à 200 mg dudit principe actif par unité de dosage pour les administrations quotidiennes.

Lorsque l'on prépare une composition solide sous forme de comprimé, on peut ajouter au principe actif, micronisé ou non, un agent mouillant tel que le laurylsulfate de sodium et on mélange le tout avec un véhicule pharmaceutique tel que la silice, la gélatine, l'amidon, le lactose, le stéarate de magnésium, le talc, la gomme arabique ou analogues. On peut enrober les comprimés de saccharose, de divers polymères ou d'autres matières appropriées ou encore les traiter de telle sorte qu'ils aient une activité prolongée ou retardée et qu'ils libèrent d'une façon continue une quantité prédéterminée de principe actif.

On obtient une préparation en gélules en mélangeant le principe actif avec un diluant tel qu'un glycol ou un ester de glycérol et en incorporant le mélange obtenu dans des gélules molles ou dures.

Une préparation sous forme de sirop ou d'élixir peut contenir le principe actif conjointement avec un édulcorant, acalorique de préférence, du méthylparaben et du propylparaben comme antiseptiques, ainsi qu'un agent donnant du goût et un colorant approprié.

Les poudres ou les granules dispersibles dans l'eau peuvent contenir le principe actif en mélange avec des agents de dispersion, des agents mouillants, ou des agents de mise en suspension, comme la polyvinylpyrrolidone, de même qu'avec des édulcorants ou des correcteurs du qoût.

Pour une administration rectale, on recourt à des suppositoires qui sont préparés avec des liants fondant à la température rectale, par exemple du beurre de cacao ou des polyéthylèneglycols.

10

15

20

25

30

Pour une administration parentérale, intranasale ou intra-oculaire, on utilise des suspensions aqueuses, des solutions salines isotoniques ou des solutions stériles et injectables qui contiennent des agents de dispersion et/ou des agents solubilisants pharmacologiquement compatibles, par exemple le propylèneglycol ou le polyéthylèneglycol.

Ainsi, pour préparer une solution aqueuse injectable par voie intraveineuse, on peut utiliser un cosolvant comme par exemple un alcool tel que l'éthanol ou un glycol tel que le polyéthylèneglycol ou le propylèneglycol, et un tensioactif hydrophile tel que le Tween[®] 80. Pour préparer une solution huileuse injectable par voie intramusculaire, on peut solubiliser le principe actif par un triglycéride ou un

ester de glycérol.

Pour l'administration locale on peut utiliser des crèmes, des pommades ou des gels.

Pour l'administration transdermique, on peut utiliser des patches sous forme multilaminée ou à réservoir dans lesquels le principe actif peut être en solution alcoolique.

Pour une administration par inhalation on utilise un aérosol contenant par exemple du trioléate de sorbitane ou de l'acide oléique ainsi que du trichlorofluorométhane, du dichlorofluorométhane, du dichlorofetrafluoroéthane ou tout autre gaz propulseur biologiquement compatible; on peut également utiliser un système contenant le principe actif seul ou associé à un excipient, sous forme de poudre.

Le principe actif peut être formulé également sous forme de microcapsules ou microsphères, éventuellement avec un ou plusieurs supports ou additifs.

Le principe actif peut être également présenté sous 35 forme de complexe avec une cyclodextrine, par exemple a-, b- ou g-cyclodextrine, 2-hydroxypropyl-bcyclodextrine ou méthyl-b-cyclodextrine. Parmi les formes à libération prolongée utiles dans le cas de traitements chroniques, on peut utiliser les implants. Ceux-ci peuvent être préparés sous forme de suspension huileuse ou sous forme de suspension de microsphères dans un milieu isotonique.

Les compositions pharmaceutiques de la présente invention peuvent contenir, à côté du composé de formule (I) ou d'un de ses sels ou solvats pharmaceutiquement acceptable, d'autres principes actifs qui peuvent être utiles dans le traitement des troubles ou maladies indiquées ci-dessus.

Dans la présente description, on utilise les abréviations suivantes :

DCM : dichlorométhane

5

10

30

35

15 LiHMDS : sel de lithium de l'hexaméthyldisilazane

TMSCl : chlorotriméthylsilane

APTS : acide paratoluènesulfonique

NBS : N-bromosuccinimide

MTBE: méthyl-tert-butyléther

20 TA : température ambiante

F : point de fusion

CCM : chromatographie en couche mince

RMN : résonnance magnétique nucléaire. Les spectres RMN sont enregistrés à 200 MHz dans le DMSO d6

25 s: singulet ; d : doublet ; t : triplet ; q :
 quadruplet ; m : massif ou multiplet ; dd : doublet
 dédoublé.

PREPARATION 1

Ester éthylique de l'acide 5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxylique.

A) Sel de lithium du 4-(4-bromophényl)-3-méthyl-4-oxydo-2-oxobutèn-oate d'éthyle.

Sous azote, on place 21,6 g de LiHMDS dans 340 ml d'éther anhydre et on refroidit à -60°C puis on ajoute 4 g de bromopropiophénone en solution dans 150 ml d'éther anhydre. On laisse remonter la température à -30°C puis on ajoute 17,53 ml d'oxalate d'éthyle. Après une nuit sous aditation à TA, le précipité formé est

filtré puis rincé à l'éther et séché sous vide. On obtient 21,8 q du composé attendu.

B) Ester éthylique de l'acide 4-(4-bromophényl)-2-[(2,4-dichlorophényl)-hydrazono]-3-méthyl-4-

oxobutyrique.

5

10

25

30

On mélange 16,8 g du composé préparé à l'étape précédente et 12,5 g de chlorhydrate de 2,4-dichlorophénylhydrazine dans 150 ml d'éthanol et on laisse sous agitation pendant 2 heures et demie. Le précipité formé est filtré, rincé à l'éthanol puis séché sous vide. On obtient 16,24 g du composé attendu. C) Ester éthylique de l'acide 5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxylique .

16,24 g du composé obtenu à l'étape précédente sont
chauffés pendant 24 heures dans 200 ml d'acide acétique
puis le milieu réactionnel est versé sur 1 litre d'eau
glacée ; le précipité formé est filtré, rincé à l'eau
et séché sous vide. On obtient 12,8 g du composé
attendu qui est recristallisé dans le
méthylcyclohexane, F = 133°C.

D) Ester éthylique de l'acide 4-bromométhyl-5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)pyrazole-3-carboxylique.

On place 12,8 g d'ester obtenu à l'étape précédente dans 130 ml de tétrachlorure de carbone et on ajoute 5,27 g de N-bromosuccinimide puis 24 mg de péroxyde de benzoyle. Le mélange est chauffé 4 heures à reflux puis on filtre et concentre sous vide. Le résidu est chromatographié sur silice en éluant par un mélange toluène-acétate d'éthyle (97/3 ; v/v). On obtient 7,24 g du composé attendu, F = 116°C.

E) Ester éthylique de l'acide 5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxylique.

Sous argon, on introduit 2,26 g de CuBr en suspension
dans 100 ml d'éther puis on ajoute goutte à goutte à 20°C une solution contenant 20 ml de méthyllithium 1,6
M dans l'éther dilué dans 20 ml d'éther. Après 10
minutes d'agitation à -20°C, la suspension se décolore

puis devient limpide. On refroidit à -78°C et ajoute en 30 minutes 7 g du composé préparé à l'étape précédente, en solution dans 100 ml d'éther puis on laisse remonter à TA. Après 2 heures sous agitation, on hydrolyse par addition d'une solution saturée de chlorure d'ammonium. On extrait à l'éther, lave à l'eau puis par une solution saturée de NaCl. On sèche sur MgSO₄ puis évapore à sec. Le résidu est chromatographié sur silice en éluant par un mélange toluène-acétate d'éthyle (96/4; v/v). On obtient 3,7 g du composé attendu, F = 108°C. RMN: 1,05 ppm: t: 3H; 1,30 ppm: t: 3H; 2,60 ppm: q: 2H; 7,15 ppm: d: 2H; 7,50-7.75 ppm: m: 5H.

PREPARATION 2

5

10

20

25

30

35

15 Acide 5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4éthylpyrazole-3-carboxylique (II).

3,6 g de l'ester obtenu à la préparation 1 sont placés dans 54 ml de MeOH et on ajoute une solution contenant 1,08 g de KOH dans 6,85 ml d'eau. Le milieu réactionnel est chauffé à reflux pendant 3 heures puis on concentre sous vide. Le résidu est repris par de l'eau glacée, acidifié à pH = 1 par HCl 1N puis extrait au DCM. On obtient 3,3 q du composé attendu, F = 218°C.

RMN: 1,10 ppm: t: 3H; 2,70 ppm: q: 2H; 7,25 ppm: d: 2H; 7,60-7,85 ppm: m: 5H.

PREPARATION 3

Ester éthylique de l'acide 3-(4-bromobenzoyl)-2-oxopentanoïque.

On coule une solution de 247 g de 4-bromobutyrophénone dans 1500 ml de MTBE sur une solution de 210 g de LiHMDS dans 2500 ml de MTBE en maintenant la température à -20°C. Après 3 heures sous agitation à cette température, on ajoute en 1 heure, à 10°C, 210 g de l'ester éthylique de l'acide 2-(imidazol-1-yl)-2-oxoacétique dans 1000 ml de MTBE et on laisse sous agitation 18 heures à température ambiante. Le sel de lithium formé est filtré puis mis en suspension dans 800 ml de MTBE. On ajoute 800 ml d'acide chlorhydrique

6N à la suspension. Après décantation, la phase éthérée est lavée 4 fois par 1000 ml d'eau puis concentrée sous pression réduite. Le composé attendu est isolé (263 g). D'après l'analyse RMN, il est mélangé à 8 % de 4-bromobutyrophénone de départ.

RMN: 0,86 ppm: t: 3H; 1,10 ppm: t: 3H; 1,83 ppm: mt: 2H; 4,15 ppm: q: 2H; 5,19 ppm: t: 1H; 7,70 ppm: d: 2H; 7,98 ppm: d: 2H.

PREPARATION 4

5

15

25

30

- Ester éthylique de l'acide 5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxylique.
 - A) Ester éthylique de l'acide 3-(4-bromobenzoyl)-2-(2-(2,4-dichlorophényl) hydrazono) pentanoate :.
 - On prépare une suspension de 155 g de chlorhydrate de 2,4-dichlorophényl hydrazine dans 1200 ml d'éthanol et on ajoute à température ambiante 263 g du composé de la préparation 3 dans 1000 ml d'éthanol.
 - On peut isoler par filtration une petite partie de l'intermédiaire formé et le caractériser.
- 20 RMN: 0,92 ppm: t: 3H; 1,04 ppm: t: 3H; 1,89 ppm
 : mt: 2H; 4,16 ppm: q: 2H; 4,76 ppm: t: 1H;
 7,42 ppm: mt: 2H; 7,60 ppm: s: 1H; 7,75 ppm: d:
 2H: 7,93 ppm: d: 2H; 12,31 ppm: s: 1H.
 - B) Ester éthylique de l'acide 5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxylique.
 - La suspension obtenue est portée au reflux pendant 4 heures puis laissé 18 heures sous agitation à température ambiante. On filtre le produit formé puis on le sèche sous vide à 50° C pour obtenir le composé attendu (247 g), F = 108° C.
 - RMN: 1,07 ppm: t: 3H; 1,28 ppm: t: 3H; 2,58 ppm: q: 2H; 4,32 ppm: q: 2H; 7,16 ppm: d: 2H; 7,53 ppm: dd: 1H; 7,59 ppm: d: 2H; 7,73 ppm: d+petit d: 2H.
- 35 EXEMPLE 1
 N-pipéridino-5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)4-éthylpyrazole-3-carboxamide.

A) Chlorure de l'acide 5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxylique.

On place 3,2 g de l'acide obtenu à l'étape précédente en suspension dans 32 ml de toluène, on ajoute 1,6 ml de chlorure de thionyle puis on chauffe à reflux pendant 3 heures. Le milieu réactionnel est concentré sous vide puis repris par du toluène. L'opération est répétée plusieurs fois. On obtient 3,3 g du composé attendu.

10 B) N-pipéridino-5-(4-bromophényl)-1-(2,4dichlorophényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxamide.

5

15

25

Sous azote, on prépare une solution de 0,23 ml de Naminopipéridine et 0,29 ml de triéthylamine dans 20 ml de DCM et on refroidit à une température comprise entre 0° et 5°C. On ajoute 0,8 g du chlorure d'acide obtenu à

l'étape précédente dans 20 ml de DCM. Après une nuit à TA, on coule sur de l'eau glacée et décante. La phase organique est extraite au DCM puis lavée à l'eau, par une solution de Na₂CO₃ à 5 %, par une solution saturée de NaCl. On évapore à sec puis le résidu est

20 de NaCl. On évapore à sec puis le résidu est chromatographié sur silice en éluant par un mélange toluène/AcOEt (80/20 ; v/v). On obtient 0,52 g du composé attendu, F = 113°C.

RMN: 1,05 ppm: t: 3H; 1,25-1,65 ppm: m: 6H; 2,65 ppm: q: 2H; 2,80 ppm: m: 4H; 7,15 ppm: d: 2H; 7,50-7,80 ppm: m: 5H; 9,10 ppm: s: 1H. EXEMPLE 2

N-pipéridino-5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxamide.

A) Chlorure de l'acide 5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxylique.
 On prépare un mélange contenant 97 g de chlorure de thionyle et 118 g du composé de la préparation 4 dans 1200 ml de toluène et l'on chauffe progressivement jusqu'au reflux, puis on maintient le reflux pendant 3 heures. Le milieu réactionnel est concentré.

B) N-pipéridino-5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxamide.

WO 00/46209 PCT/FR00/00194

5

10

Le chlorure d'acide formé est repris par 380 ml de méthylcyclohexane et on introduit 2,8 g de triéthylamine dans 218 ml de THF. Le mélange est maintenu à 50°C.

On prépare une solution de 30 g de N-aminopipéridine et 28 g de triéthylamine dans 34 ml de méthylcyclohexane que l'on refroidit à 10°C et l'on ajoute lentement le mélange contenant le chlorure d'acide. Après 2 heures sous agitation à 10°C, on filtre le produit formé, on le reprend par 2000 ml de DCM et on le lave 2 fois par 2000 ml d'eau. Le produit est recristallisé dans 4500 ml de méthylcyclohexane puis filtré et séché. On obtient 125 g du composé attendu.

10

15

20

REVENDICATIONS

1. Le N-pipéridino-5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichloro phényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxamide de formule :

$$H_3C_2$$
 CO-NH- N I

ses sels pharmaceutiquement acceptables et leur solvats.

2. Procédé pour la préparation du N-pipéridino-5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxamide, de ses sels et de leurs solvats, caractérisé en ce qu'on traite un dérivé fonctionnel de l'acide 5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxylique de formule :

avec la 1-aminopipéridine, dans un solvant organique et en présence d'une base ; et éventuellement on transforme le composé ainsi obtenu en l'un de ses sels ou l'un de leurs solvats.

3. Procédé selon la revendication 2 pour la préparation d'un ester alkylique de l'acide 5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxylique par cyclisation d'un ester alkylique de l'acide 3-(4-

bromobenzoyl) -2-(2-(2,4-dichlorophényl) hydrazono) pentanoate (IX).

4. Procédé selon la revendication 3 pour la préparation d'un ester alkylique de l'acide 3-(4-bromobenzoyl)-2-(2-(2,4-dichlorophényl)hydrazono)pentanoate par action d'un sel de 2,4-dichlorophénylhydrazine sur un ester alkylique de l'acide 4-bromobenzoyl-2-oxopentanoique (VIII).

10

5

5. Procédé selon la revendication 4 pour la préparation d'un ester alkylique de l'acide 4-bromobenzoyl-2-oxopentanoique par action de LiHMDS puis d'un ester alkylique de l'acide 2-(imidazol-1-yl)-2-oxoacétique sur la bromobutyrophénone.

15

20

25

30

6. Procédé selon la revendication 2 pour la préparation d'un ester alkylique de l'acide 5-(4-bromophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-éthylpyrazole-3-carboxylique à partir de l'acide 4-bromobenzoyl-2-oxopentanoique par action d'un sel de 2,4-dichlorophénylhydrazine puis cyclisation.

7. Un composé de formule :
$$Br \xrightarrow{\qquad \qquad \qquad \qquad } CO_2Alk \quad (VIII)$$

dans laquelle Alk représente un (C_1-C_6) alkyle.

8. Un composé de formule

$$\begin{array}{c|c} C & & \\ C & &$$

dans laquelle Alk représente un (C1-C6)alkyle.

WO 00/46209 PCT/FR00/00194

- 9. Composition pharmaceutique contenant, en tant que principe actif, un composé selon la revendication 1.
- 10. Composition pharmaceutique selon la revendication 9, contenant de 0,1 à 1000 mg de principe actif, sous forme d'unité de dosage, dans laquelle le principe actif est mélangé à au moins un excipient pharmaceutique.

5

- 10 11. Utilisation d'un composé selon la revendication 1 pour la préparation de médicaments destinés à traiter les maladies impliquant les récepteurs aux cannabinoïdes CB₁.
- 15 12. Utilisation d'un composé selon la revendication 11 pour le traitement des troubles psychotiques, pour le traitement des troubles de l'appétit et de l'obésité, pour le traitement des troubles mnésiques et cognitifs , pour le traitement de la dépendance alcoolique et pour le sevrage tabagique.

Inter onal Application No PCT/FR 00/00194

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

TPC 7 C07D231/14 A61K31/415 A61P25/00 C07C69/738 C07C251/80

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) $IPC\ 7 \quad C07D \quad A61K \quad A61P \quad C07C$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Y Further documents are listed in the continuation of box C.

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relsvant to claim No.
X	EP 0 576 357 A (SANOFI ELF) 29 December 1993 (1993-12-29) cited in the application claim 1; examples	1,9-12
A	EP 0 656 354 A (SANOFI SA) 7 June 1995 (1995-06-07) cited in the application the whole document/	1-12

Special categories of cited documents: A document defining beginned state of the art which is not considered to be of particular relevance. E earlier document but published on or after the international riling date. C document which must know document on priority datangle or current which must know document on priority datangle or categories of the special fleason of earlier of another citation or other special reason (as specified). Odocument referring to a ornal disclosure, use, archibition or other means. Por document published prior to the international filing date but later than the protry'd yet of categories.	17 later document published after the international filling date of the control o
Date of the actual completion of the international search 4 May 2000	Date of mailing of the international search report 18/05/2000
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiann 2 N.L 2261 N Fillewilk Tol. (401-70) 340-2240 Tx. 31 651 epo nl, Fax: (431-70) 340-2016	Authorized officer De Jong, B

Y Patent family members are listed in annex.

Inter. .onal Application No PCT/FR 00/00194

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
egory *	Citation of document, with indication,where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US THOMAS, BRIAN F. ET AL: "Comparative receptor binding analyses of cannabinoid agonists and antagonists" retrieved from STN Database accession no. 129:12298 XP002136951 abstract & J. PHARMACOL. EXP. THER. (1998), 285(1), 285-292,	1
A	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US LAM, RUOXI ET AL: "Preparation of iodine-123 labeled AM251: a potential SPECT radioligand for the brain cannabinoid cBi receptor" retrieved from STN Database accession no. 125:321765 XPO02136952 abstract & J. LABELLED COMPD. RADIOPHARM. (1996), 38(10), 875-881,	

International application No. PCT/FR 00/00194

Box	I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This	This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reason	
1. [X	Claims Nos.: 12 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
		though Claim 12 concerns a method for the treatment of the human/animal body, the search as carried out on the basis of the effects attributed to the products.
2. [Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. [Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box	II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
1. [As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. [As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. [As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. [No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Ren	ıark	on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
		No protest accompanied the payment of additional search fees.

information on patent family members

Inte: .onel Application No PCT/FR 00/00194

Patent document Publication cited in search report date		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0576357	A	29-12-1993	FR	2692575 A	24-12-1993
			AT	149489 T	15-03-1997
			AU	4143893 A	06-01-1994
			BR	1100409 A	13-10-1999
			BR	9302435 A	11-01-1994
			CA	2098944 A	24-12-1993
			CZ	9301172 A	16-03-1994
			DE	69308395 D	10-04-1997
			DK	576357 T	15-09-1997
			ES	2101258 T	01-07-1997
			ĒΪ	932891 A	24-12-1993
			ĠŔ	3023535 T	29-08-1997
			HÜ	64526 A	28-01-1994
			ÏĹ	106099 A	15-07-1998
			JP	6073014 A	15-03-1994
			MX	9303664 A	31-01-1994
			NO	932296 A	27-12-1993
			NZ	247961 A	28-08-1995
			SK	65493 A	02-02-1994
			ÜS	5624941 A	29-04-1997
			ŽĀ	9304511 A	22-02-1994
EP 0656354	Α	07-06-1995	FR	2713224 A	09-06-1995
			FR	2713225 A	09-06-1995
			AT Au	154012 T	15-06-1997
				685518 B	22-01-1998
			AU CA	7899994 A 2136893 A	15-06-1995
			CN	1110968 A.B	21-06-1995 01-11-1995
			CZ	9403016 A	14-06-1995
			DE	69403614 D	10-07-1997
			DE		
			DE	69403614 T 656354 T	22-01-1998 29-12-1997
			ES.	2105575 T	29-12-1997 16-10-1997
			FI	945690 A	03-06-1995
			GR	3024470 T	28-11-1997
			HK	1000599 A	09-04-1998
			HU	71498 A	28-11-1995
			JP	7309841 A	28-11-1995
			NO.	944625 A	06-06-1995
			NZ NZ	270025 A	26-09-1995
			NZ PL	306067 A	12-06-1995
			SI	656354 T	31-10-1997
			US	5624941 A	29-04-1997
			ZA	9409342 A	09-10-1995
			LA	3403342 M	03-10-1995

PCT/FR 00/00194

			FCI/FK OC	7,00194
CLASSE IB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CO7D231/14 A61K31/415 A61P25/00	0 C07C69/	738 C070	251/80
eion la cla	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	cation nationale et la C	IB.	
. DOMAIN	IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE			
IB 7	ion minimale consultée (système de classification sulvi des symboles CO7D A61K A61P CO7C	de classement)		
	ion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où			
	nnées élactronique consultée su cours de la recherche internationale (TION OF IS DESSE OF COT	rices, et al recissei	ole, termes de recherche utilisés)
DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
atégorie *	identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertiner	nts	no. des revendications visées
	EP 0 576 357 A (SANOFI ELF) 29 décembre 1993 (1993-12-29) cité dans la demande revendication 1; exemples			1,9-12
	EP 0 656 354 A (SANOFI SA) 7 juin 1995 (1995-06-07) cité dans la demande le document en entier			1-12
	-7	/ 		
χ Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Lee document	e de familles de br	evets sont indiqués en annexe
A* docume consid E* docume ou apr docume priorité autre do D* docume une ex P docume postér	int cereminant riese, permete se in securityse, non recommendation in the cereminant	technique pertinen ou la théorie const kt document particulié étre considérée co inventive par rapp. d' document particulié ne peut être considera documents de mêt pour une personne kt document qui fait pa	it, male atté pour c'i tiuant la base de l' rement pertinent; l' rement adocument ou ort au document er rement pertinent ; l' dérée comme impli nt est associé à ur me nature, cette co e du métier artie de la mêms fa	inven tion revendiquée quant une activité inventive ou plusieurs autres mbinaison étant évidente mille de brevets
	sile la recherche intermationale a été effectivement achevée ma 1 2000	Date d'expédition o		de recherche internationale
om et adre	ese postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 spo nl.	Fonctionnaire auto		

Den e internationale No PCT/FR 00/00194

	ulio) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie		no. des revendications visée		
A	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US THOMAS, BRIAN F. ET AL: "Comparative receptor binding analyses of cannabinoid agonists and antagonists" retrieved from STN Database accession no. 129:12298 XP002136951 abrégé & U. PHARMACOL. EXP. THER. (1998), 285(1), 285-292 ,	1		
А	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US LAN, RUOXI ET AL: "Preparation of iodine-123 labeled AM251: a potential SPECT radioligand for the brain cannabinoid CBI receptor" retrieved from STN Database accession no. 125:321765 XPO02136952 abrégé & J. LABELLED COMPD. RADIOPHARM. (1996), 38(10), 875-881 ,			

PCT/FR 00/00194

Cadre I Observations – lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recher (suite du point 1 de la première feuille)
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:
1. X Les revendications n°s 12 se reportent à la composition n°s tenue de procéder à la recharche, à savoir: Remarque: Blen que le revendication 12 Concerne une méthode de traitement du corps humain/animal, la recherche a été effectuée et basée sur les effets imputés
au produit. 2. Les revendications n ^{ex} se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
Les revendications n ^{-xx} sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre il Observations – lorsqu'il y a absence d'unité de l'Invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration changée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir 1. Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les défais par le déposant, le présent rapport de recherche
Comme toutes es taxes actaromenes un response uses ser obles par la deposant, a present rapport de accherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une accherche.
Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y préviaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a collècté le palement d'aucune taxe de cette nature.
 Comme une partie seulament des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposent, le présent rapport de incherche infernationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n°.
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n et
Remarque quant à la réserve Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du dépose
Le palement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

Renseignements relatifs aux membres de families de brevets

PCT/FR 00/00194

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
EP 0576357	A	29-12-1993	FR 2692575 A		A	24-12-1993
			AT	149489	T	15-03-1997
			AU	4143893	À	06-01-1994
			BR	1100409	A	13-10-1999
			BR	9302435	A	11-01-1994
			CA	2098944	A	24-12-1993
			CZ	9301172	A	16-03-1994
			DE	69308395	D	10-04-1997
			DK	576357	T	15-09-1997
			ES	2101258	Ť	01-07-1997
			FI	932891	À	24-12-1993
			GR	3023535		29-08-1997
			ĤÛ	64526		28-01-1994
			ÏĹ	106099		15-07-1998
			JP	6073014		15-03-1994
			MX	9303664		31-01-1994
			NO	932296		27-12-1993
			NZ	247961		28-08-1995
			SK	65493		02-02-1994
			US	5624941		29-04-1997
			ZA	9304511		22-02-1994
EP 0656354	Α	07-06-1995	FR	2713224	Α	09-06-1995
			FR	2713225		09-06-1995
			AT	154012	T	15-06-1997
			AU	685518	В	22-01-1998
			AU	7899994	Α	15-06-1995
			CA	2136893		21-06-1995
			CN	1110968	A,B	01-11-1995
			CZ	9403016		14-06-1995
			DE	69403614		10-07-1997
			DE	69403614		22-01-1998
			DK	656354		29-12-1997
			ES	2105575		16-10-1997
			FI	945690		03-06-1995
			GR	3024470		28-11-1997
			HK	1000599		09-04-1998
			HU	71498		28-11-1995
			JP	7309841		28-11-1995
			NO	944625		06-06-1995
			NZ	270025		26-09-1995
			PL	306067		12-06-1995
			SI	656354		31-10-1997
			US	5624941		29-04-1997
			ZA	9409342	Α	09-10-1995